(19)

Europäisches Patentamt
European Patent Office
Office europeen des brevets



(11) EP 1 256 437 A1

(12)

٠.4

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

- (43) Veröffentlichungstag: 13.11.2002 Patentblatt 2002/46
- (51) Int Cl.7: **B29C 70/58**, B29C 47/50, B29C 47/00, C08J 3/22

- (21) Anmeldenummer: 02007543.8
- (22) Anmeldetag: 03.04.2002
- (84) Benannte Vertregsstaaten:
 AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LU
 MC NL PT SE TR
 Benannte Erstreckungsstaaten:
 AL LT LV MK RO SI
- (30) Priorität: 08.05.2001 DE 10122315
- (71) Anmelder: Röhm GmbH & Co. KG 64293 Dannstadt (DE)

- (72) Erfinder:
 - Schernke, Wolfgang 64283 Darmstadt (DE)
 - Mende, Volker
 64297 Darmstedt (DE)
- (74) Vertreter: Gottschalk, Michael
 Röhm GmbH & Co. KG
 Intellectual Property Management
 Patente
 Kirschenaliee
 64293 Darmstadt (DE)
- (54) IR-reflektierende Körper aus schlagzähem Kunststoff und ein Verfahren zur ihrer Herstellung

(57) Die Erfindung betrifft ein Verfahren zur Herstellung eines lichtdurchlässigen, IR-reflektierenden Kunststoffkörpers, bestehend ganz oder zumindest teilweise aus einem schlagzähen thermoplastischen Kunststoff, enthaltend 0,01 bis 2 Gew.-% an IR-reflektierenden Teilchen aus mit einem Metalloxid beschichteten blättchenförmigen Trägerpigmenten mittels Verarbeitung einer Kunststoffmischung durch Extrusion oder Coextrusion, dadurch gekennzeichnet, daß man zunächst eine Vormischung von 5 bis 40 Gew.-% der IR-reflektierenden Teilchen mit einem niedrigviskosen thermoplastischen Kunststoff erzeugt, indem man die IR-reflektierenden Teilchen mit der Schmelze des niedrigviskosen thermoplastischen Kunststoffs bei einer Temperatur von min-

destens 280 °C in einer drucklosen, nicht scherenden Zone eines Doppelschnecken-Extruders vermischt, extrudiert, in Granulatiorm überführt und anschließend das Granulat direkt oder als Schmelze mit dem Granulat oder der Schmelze eines schlagzähmodifizierten Polymethylmethacrylats, bestehend aus einer Polymermatrix und einem Schlagzähmodifizierungsmittel, in einem Extruder vermischt, die KunststoffMischung extrudiert oder zusammen mit einer weiteren Schmelze eines thermoplastischen Kunststoffs in der gewünschten Form coextrudiert und nach den Abkühlen des Extrudats den gewünschten Kunststoffkörper erhält.

P 1 256 437 A1

Printed by Jouve, 75001 PARIS (FR)

•

EP 1 256 437 A1

Beschreibung

[0001] Die Erfindung betrifft IR-reflektlerende Körper aus schlagzähem Kunststoff und ein Verfahren zu ihrer Herstellung.

[0002] DE 25 44 245 beschreibt die Verwendung von Schelben aus Polymethylmethacrylat mit einem Gehalt an lichtreflektierenden parallel zur Oberfläche ausgerichteten Tellchen. Die verwendeten Pigmentteilchen bewirken dabei eine selektive Reflektion im Infrarot-Bereich, die sich durch eine Selektivitätskennzahl von größer 1 charakterisieren läßt. Als IR-reflektierende Pigmente werden ΠΟ₂, Bleicarbonat und Wismutoxychlorid genannt. Die Verwendung von TiO₂-Pigment vom Anatas-Typ, das in einer Schichtdicke von ca. 120 μm auf Glimmer-Plättchen niedergeschlagen ist, wird als besonders vorteilhaft hervorgehoben.

[0003] Die Teilchen werden in Konzentrationen von 0,01 bis 1 Gew.-% in einem teilweise polymerisierten Methymethacrylat dispergiert. Die Suspension wird anschließend in einer Kammer zwischen Glasplatten zu Polymethylmethacrylat auspolymerisiert. Lagert man die Kammer dabei waagerecht, können sich die enthaltenen Pigment-Glimmer-Teilchen beim Absinken verstärkt parallel zur Scheibenoberfläche ausrichten, so daß der gewünschte IR-reflektierende Ellekt in den auspolymerisierten Scheiben auftritt. Diese Parallelausrichtung der IR-reflektierenden Teilchen kann nochmals verbessert werden, wenn die Glasplatten der Kammer zusätzlich einige Male zuelnander kreisend bewegt werden, während sich das polymerisierende Material noch im Gelzustand befindet.

[0004] DE 25 44 245 erwähnt weiterhin die Möglichkeit die IR-reflektierenden Pigmente auch in Fornmassen einzuarbeiten. Die Pigment sollen sich dann bei der Verarbeitung durch Kalandrieren, Extrudieren oder Spritzgießen weitgehend oberflächenparallel ausrichten.

[0005] EP-A 0 548 822 beschreibt lichtdurchlässige, IR-reflektierende Körper mit Sonnenschutz- und Wärmedämmwirkung, wie Platten. Stegplatten oder Lichtkuppeln, mit einer Transmission T im sichtbaren Bereich von 45 bls 75 % (Lichttrensmissionegrad für Tageslicht (Normlichtart D65) τ_{D65}), einem Gesamtenergiedurchlaßgrad g von 30 bis 60 % und einem Verhältnis T/g bzw. τ_{D65}/g >1.15 (nach DIN 67 507), die sich aus einem ein steifen, amorphen Basismaterial aus lichtdurchlässigem Kunstetoff und einem lichtdurchlässigen Überzugsmaterial mit einem Gehalt von 20 bis 40 Gew.-% an IR-reflektierenden Teilchen, die aus einer 60 bls 120 nm dicken Schicht von Titandioxid auf einem blättchenförmigen Trägerpigment bestehen, durch Coextrusion oder Beschichtungen wie Lackderen oder durch Reverse-Roll-Coating herstellen lassen. Die IR-reflektierenden Teilchen sind dabei in einer 6 bis 40 Mikrometer dicken, an dem Basismaterial haftenden Überzugsschicht aus einem transparenten, wasserunlöslichen Bindemittel enthalten und parallel zur Oberfläche ausgerichtet. In den Beispielen werden TiO₂-Pigmente vom Rutil-Typ eingesetzt. Für die Coextrusion wird empfohlen, ein Bindemittel für die IR-reflektierende Schicht mit einer niedrigeren Schmelzviskosität als der des Basismaterials zu wählen. Um den Bruch der Pigmente zu vermeiden, wird ein Zweischneckenextruder mit gegenläufigen dicht kämmenden Schnecken verwendet und das Pigment direkt in die Schmelze eingearbeitet.

[0006] Handelsüblich sind Z.B. Stegmehrfachplatten aus Polymethylmethacrylat mit coextrudierter IR-reflektierender Ausrüstung gemäß EP-A 0 548 822. Ebenso sind Stegmehrfachplatten aus Polycarbonat mit entsprechender IR-reflektierender Ausrüstung bekannt, wobel sich zum Zweck verbesserter Witterungsbeständigkeit auf der coextrudierten Pigmentschicht noch eine weitere coextrudierte Schicht entheltend UV-Absorber befindet.

[0007] DE 196 18 569 A1 beschreibt mehrschichtige Interferenzpigmente, bestehend aus einem transparenten Trägermaterialien, die mit alternierenden Schichten von Metalloxiden mit niednger und hoher Brechzahl beschichtet sind, wobei die Differenz der Brechzahl mindestens 0,1 beträgt. Auf diese Weise können z. B. Glimmerplättichen mit einer alternierenden Schicht aus TiO2/SiO2/TiO2 versehen sein. Pigmente, wie sie in der DE 196 18 569 A1 beschrieben werden, eignen sich zur Pigmentlerung von Agrarfolien, um die Infrarotstrahlung der Sonne fem zu halten und so eine übermäßige Erwärmung, z. B. von Gewächshäusern, zu verhindern.

[0008] EP-A 0 733 754 beschreibt Stegmehrfachplatten aus einem schlagzäh modifizierten Polymethylmethacrylat. Je nach Schlagzähigkeit des eingesetzten Materials wird ab einer definierten Mindestdicke des Obergurtes der Stegmehrfachplatten der Vortell hoher Bruchbeständigkeit, insbesondere bei der Belastung durch Hagelschlag, erreicht. Dabei wird eine Belastbarkeit im Hagelbeschußtest mit Polyamidkugeln von mindestens 2 J, bevorzugt mindestens 5 J, angestrebt. Weiterhin wird erwähnt, daß es möglich ist, die erfindungsgemäßen Stegmehrfachplatten zusätzlich an der Außen- oder innenseite mit funktionellen Schichten, wie Kratzfest-, Antireflex-, wasserspreitenden oder auch IR-reflektierenden Beschlichtungen auszurüsten.

[0009] JP-OS 08-53555 beschrelbt IR-reflektierende Platten aus Acryl-Kunststoff, enthaltend Schlagzähmodifizierer, besierend auf Butylacrylat enthaltenden, vernetzten Emulsionpolymerisaten, sowie IR-reflektierende Pigmente in Mengen von 0,5 bis 30 Gew.-%. Die möglichen Schichtdicken werden von 10 µm ble 5 mm für Platten mit coextrudierten Schichten bzw. für Vollplatten angegeben. Die Vererbeitung der Pigmente mit dem schlagzähmodifizierten Acryl-Kunststoff erfolgt offenbar zunächst durch Vermischen von Pigment und Granulat Im trockenen Zustand und anschließende Extrusion zu einem Granulat.

[0010] JP-OS 08-52335 beschreibt IR-reflektierende Platten oder Folien mit einer Dicke von mindestens 0,5 mm aus Polycarbonat, die mit coextrudierten Schicht aus einem schlagzähmodifiziertem Acryl-Kunststoff, enthaltend IR-

reflektierende Pigmente in Mengen von 0,5 bis 20 Gew.-%, versehen werden. Die coextrudierten Schichten werden mit Stärken von 20 bis 300 µm engegeben. Die Vererbeitung der Pigmente mit dem schlagzähmodifierten Acryi-Kunststoff erfolgt durch trockenenes Vermischen von Pigment und Granulat in einem Taumelmischer und anschließende Extrusion zu einem Granulat.

Aufgabe und Lösung

[0011] Gemäß EP-A 0 733 754 werden Stegmehrfachplatten mit hoher Witterungsbeständigkeit und sehr guter Beständigkeit gegen Hagelschlag erhalten. Für eine zusätzliche IR-reflektierende Ausrüstung empfiehlt die EP-A 0 733 754 das Aufbringen einer funktionellen IR-reflektierenden Schicht, wie sie z.B. aus der EP-A 0 548 822 bekannt ist. Es hat sich jedoch gezeigt, daß bei dieser Vorgehensweise der Nachteil besteht, daß die zusätzliche, z.B. coextrudierte Pigmentschicht, die eine hervorragende IR-Reflektion vermittelt, nicht so hagelbeständig ist, wie eine Platte ohne zusätzliche funktionelle Schicht. Bei Hagelbelastung erweist sich die IR-reflektierende Schicht, die z.B. 25 Gew.-% IR-reflektierendes Pigment enthalten kann, gegenüber dem darunterliegenden Schlagzähen Polymethylmethacrylat als spröde. Dies kann bei Hagelelnwirkung zur Ausbildung winziger Risse in der IR-reflektierenden Schicht führen. Diese zunächst kaum sichtbaren Risse können sich dann, wenn die Platte bestimmungsgemäß der Witterung ausgesetzt ist, fortsetzen, so daß zumindest nach einiger Zeit ein Abblättem der IR-reflektierenden Schicht auftreten kann.

[0012] DE 25 44 245 erwähnt die Möglichkeit die IR-reflektierenden Pigmente auch in Fommassen einzuarbeiten, wobei sich die Pigment in Zuge der Verarbeitung weitgehend oberflächenparallel ausrichten. Es hat sich jedoch gezeigt, daß auf diese Weise nicht eine der EP-A 0 548 822 entsprechende Wirkung erzielt werden kann. Die Ausrichtung der Teilchen in einem Kunststoffkörper aus z. B. extrudierten Fommasse mit darin gleichmäßig verteilten IR-reflektieren-Teilchen in einem Kunststoffkörper aus z. B. extrudierten oder lackierten separaten Schicht. Ein Problem scheint dabei dem Pigment ist nicht so gut wie bei einer coextrudierten oder lackierten separaten Schicht. Ein Problem scheint dabei auch allgemein die racht hohe Bruchanfälligkeit entsprechender Tellchen zu sein. Die weniger gute oberflächenparaltele Ausrichtung in Kombination mit vergleichsweise hohem Bruchanteil führen im allgemeinen zu unbefriedigenden Ergebnissen.

[0013] Dies gilt insbesondere für Kunststoffkörper mit vergleichsweise komplizierter Geometrie, die von der einfachen Plattenform abwelchen, und bei deren Herstellung während der Extrusion unterschiedliche Schmeizeströrnungschen Plattenform abwelchen, und bei deren Herstellung während der Extrusion unterschiedliche Schmeizeströrnungschen Plattenform abwelchen, und der Plymenttellen in verschiedene Ausrichtungen zwingen und damit auch richtungen und Scherkräfte auftreten, die die Plymenttellenen in verschiedene Ausrichtungen zwingen und damit auch inspesamt höheren mechanischen Belastungen aussetzen. Zu nennen sind insbesondere Hohlkörper, wie Stegmehrfachplatten, Fachwerkplatten etc.

[0014] JP-OS 08-53555 und JP-OS 08-52335 beschreiben die Extrusion und Coextrusion von schlagzähmodifiziertem Acryl-Kunststoff enthaltend IRreflektierende Pigmente. Da beide Komponenten unter trockenen Bedingungen vertem Acryl-Kunststoff enthaltend IRreflektierende Pigmente. Da beide Komponenten unter trockenen Bedingungen vertem Acryl-Kunststoff enthaltend IRreflektierende Pigmente. Da beide Komponenten unter trockenen Bedingungen vertem Acryl-Kunststoff enthaltend IRreflektierende Pigmentende Pigmende Pigmentende Pigmentende Pigmentende Pigmentende Pigmentende P

nerabserzen aber in-weiten nur schlostit basi ger nacht verfahren bereitzustellen, das IR-reflektierende und zugleich besonders.hagelschlagbeständige Kunststoffkörper mit hoher Witterungsbeständigkelt zugänglich macht.

[0016] Die Aufgabe wird gelöst durch ein Verfahren zur Herstellung eines lichtdurchlässigen, IR-reflektierenden [0016] Die Aufgabe wird gelöst durch ein Verfahren zur Herstellung eines lichtdurchlässigen, IR-reflektierenden Kunststoff, Kunststoffkörpers, bestehend ganz oder zumindest teilwelse aus einem schlagzähen thermoplastischen Kunststoff, enthaltend 0,01 bis 2 Gew.-% an IR-reflektierenden Telichen aus, mit einem Metalloxid beschichteten blättchenförmienthaltend 0,01 bis 2 Gew.-% an IR-reflektierenden Telichen aus, mit einem Metalloxid beschichteten blättchenförmigen Trägerpigmenten, mittels Verarbeitung einer Kunststoffmischung durch Extrusion oder Goextrusion,

daß man zunächst eine Vormischung von 5 bis 40 Gew.-% der IR-reflektierenden Teilchen mit einem niedrigviskosen thermoplastischen Kunststoff erzeugt, Indem man die IR-reflektierenden Teilchen mit der Schmelze des niedrigviskosen sen thermoplastischen Kunststoffs bei einer Temperatur von mindestens 280 °C in einer drucklosen, nicht scherenden zone eines Doppelschnecken-Extruders vermischt, extrudiert, in Granulatform überführt und anschließend das Granulat direkt oder als Schmelze mit dem Granulat oder der Schmelze eines schlagzähmodifizierten Polymethylmethacrynlate, bestehend aus einer Polymermatrix und einem Schlagzähmodifizierungsmittel, in einem Extruder vermischt, die Kunststoff-Mischung extrudiert oder zusammen mit einer welteren Schmelze eines thermoplastischen Kunststoffs in der gewünschten Form coextrudiert und nach den Abkühlen des Extrudats den gewünschten Kunststoffkörper erhält, der gewünschten Form coextrudiert und nach dem Verfahren herstellbare Kunststoffkörper, sowie deren Verwendung els Bedachungs- oder Fassadenelemente.

[0018] Offenbar ist das Pigment in der Granulatform dann besser gegenüber Bruch geschützt, wenn man die IRreflektierenden Teilchen mit der Schmelze des niedrigviskosen thermoplastischen Kunststoffs bei einer Temperatur
von mindestens 280 °C in einer drucklosen, nicht scherenden Zone eines Doppelschnecken-Extruders vermischt.
von mindestens 280 °C in einer drucklosen, nicht scherenden Zone eines Doppelschnecken-Extruders vermischt.
[0019] Ebenfalls nicht vorhersehbar war es, daß die Hagelbeständigkeit gegenüber schlagzähem Polymethylmethacrylat ohne Zusatz von IR-reflektierenden Pigment zunimmt. Dies ermöglicht es entweder, Körper mit höherer Hathacrylat ohne Zusatz von IR-reflektierenden Pigment zunimmt. Dies ermöglicht es entweder, Körper mit höherer Zu
gelbeständigkeit bereitzustelten oder aber die Menge des in der Formmasse enthaltenen Schlagzähmodifizierers zu

4

EP 1 256 437 A1

reduzieren. Letzteres führt zur Kostenersparnis, da das Schlagzähmodifizierungsmittel stets aufwendiger in der Herstellung ist als die Polymethylmethacrylat-Matrix.

[0020] Gegenüber den bekannten Stegmehrfachplatten aus Polymethylmethacrylat mit coextrudierter IR-reflektierender Ausrüstung besteht der Vortell, das eine verbesserte Hagelfestigkeit und damit verbesserte Langzeitbeständigkeit erreicht wird. Coextrusionsschichten mit hohem Pigmentanteil und damit das Risiko erhöhter Sprödigkeit bei
Hageleinwirkung und der damit verbundenen Rißbildung sind nicht notwendig.

Ausführung der Erfindung

to Das Herstellungsverfahren

[0021] Die Erfindung betrifft ein Verfahren zur Herstellung eines lichtdurchlässigen, IR-reflektlerenden Kunststoffkörpers, bestehend ganz oder zumindest teilweise aus einem schlagzähen thermoplastischen Kunststoff, enthaltend 0,01 bis 2, bevorzugt 0,1 bis 1,5, besonders bevorzugt 0,5 bis 1,3 Gew.-% an IR-reflektlerenden Teilchen aus, mit einem Metalloxid beschichteten blättchenformigen Trägerpigmenten.

[0022] Die Verarbeitung erfolgt durch Extrusion von Formmassen, indem man zunächst eine Vormischung von 5 bis 40 Gew.-% der IR-reflektierenden Tellchen mit einem nledrigviskosen thermoplastischen Kunststoff erzeugt, wobel man die IR-reflektierenden Tellchen mit der Schmelze des niedrigviskosen thermoplastischen Kunststoffs bei einer Temperatur von mindestens 280 °C, bevorzugt 290 °C bis 320 °C, in einer drucklosen, nicht scherenden Zone eines Doppelschnecken-Extruders, bevorzugt eines gleichläufigen Doppelschneckenextruders, vermischt, extrudiert, in Granulatform überführt wird und anschließend das Granulat direkt oder als Schmelze mit dem Granulat eines schlagzähmodifizierten Polymethylmethacrylats, bestehend aus einer Polymermatrix und einem Schlagzähmodifizierungsmittel, in einem Extruder vermischt, die Kunststoff-Mischung extrudiert oder zusammen mit einer welteren Schmelze eines thermoplastischen Kunststoffs in der gewünschten Form coextrudiert und nach den Abkühlen des Extrudats den gewünschten Kunststoffkörper erhält.

[0023] Bevorzugt, weil besonders echonend für die enthaltenen IR-reflektlerenden Pigmente, ist es, das Granulat der Vormlschung mit dem Granulat des eines schlagzähmodifizierten Polymethylmethacrylats zu vermischen und diese trockene Mischung beim Eintrag in den Extruder gemainsam aufzuschmeizen. Das Granulat der Vormischung kann auch in die Schmelze des schlagzähmodifizierten Polymethylmethacrylats gegeben werden. Hier ist es jedoch schwierig eine gleichmäßige Verteilung in der Masse ohne zu hohen Bruchantell der Pigmente zu erreichen. Auch möglich, jedoch weniger bevorzugt ist es, die Granulate getrennt, z. B. in einem Haupt- und einem Nebenextruder zu schmelzen und anschließend die Schmelzeströme in einem Extruder, meist dem Hauptextruder, zu vereinen. Es schelnt weniger schonend für die Pigmente zu sein, wenn die Vormischung in ihrer konzentrierten Form aufgeschmolzen und zunächst in dieser Form verarbeitet wird.

[0024] Der Bruchantell des IR-reflektierenden Pigments kann offenbar noch weiter reduziert werden; wenn man von der Vormischung ein Granulat erzeugt, welches durch Abschlag des Extrudats bei einer Temperatur bzw. Oberflächentemperatur von mindestens 50, bevorzugt bei 60 bis 90 °C erhalten wird. Offenbar besitzt das Granulat in diesem Temperaturbereich noch eine gewisse Weichheit, die Pigmentbruch beim Abschlagvorgang gering hält.

40 Niedrigviskose thermoplastische Kunststoffe

[0025] Niedrigviskose thermoplastische Kunststoffe sind solche mit einer Schmelzviskosität im Bereich von 100 bis 3500, bevorzugt 200 bis 1000 Pas gemessen nach DiN 54 811, Verfahren B 220°C/5 MPa (Düse L/D =4:1). Die Schmelzviskosität bei Verarbeitungstemperatur soll im Vergleich zur Schmelzviskosität der Polymethylmethacrylat-Matrix, die im schlagzähen Polymethylmethacrylat vorhanden ist, um 20 bis 80 %, bevorzugt 40 bis 60 % niedriger liegen.

[0026] Als niedrigviskoser thermoplastischer Kunststoff ist Polymethylmethacrylat bevorzugt. Die Schmelzviskosität kann z. B. 200 bis 300 Pas betragen. Geeignete Schmelzindices nach ISO 1133 (230 °C/3,8 kg) können z. B. im Bereich von 6 und 40, bevorzugt 10 bis 30 g/10 mln liegen. Das Molekulargewicht Mw (Gewichtsmittel) soll im Bereich von 5 x 10⁴ bis 1,5 x 10⁵ liegen. Geeignet ist z. B. ein Polymethylmethacrylat, das aus 80 bis 92, bevorzugt 84 bis 96 Gew.-% Methylmethacrylat-Einheiten und aus 8 bis 20, bevorzugt 4 bis 16 Gew.-% von welcheren Monomeren besteht. Zu nennen sind z. B. Hydroxyethylmethacrylat, Ethylacrylat, Butylacrylat oder bevorzugt Methylacrylat. Das gewünschte Fließverhalten des thermoplastischen Kunststoffs läßt sich z. B. auch durch Mischung von höher viskoseren Kunststoffen mit sehr niedrig viskosen Kunststoffen, sogenannten Fließverbesserern, erreichen.

[0027] Da dem schlagzähmodifizierten Polymethylmethacrylat nur vergleichsweise geringe Mengen der Vormischung außer Polyschung enthaltend das blättchenförmige Trägerpigment zugesetzt werden, kommen für die Vormischung außer Polymethylmethacrylat auch andere niedrigviskose thermoplastischen Kunststoff in Betracht solange dadurch die Eigenschaften schlagzähmodifizierten Polymethylmethacrylat nur unwesentlich oder nicht merklich beeinträchtigt werden.

Geeignet sein kann z. B. auch Polyethylen sein.

IR-reflektierende Pigmente

30

Geeignete IR-reflektlerende Pigmente, IR-reflektierende Teilchen aus, mit einem Metalloxid beschichteten plättchenförmigen Trägerpigmenten, sind z. B. aus DE 25 44 245 B2, EP-A 548 822, DE 196 18 569 A1 bekannt. IR-reflektierende Teilchen sind bekannt, z.B. als sogenannte Periglanzpigmente. Sie sind schicht- bzw. blättchenförmig 5 aufgebaut. In der Regel haben sie einen Durchmesser von 20 bis 100 µm. [0029] Physikalisch beruht die Infrarotreflexion auf einer doppelten Reflexion des Lichtes an der Ober- und Unterseite der oberflächenparallel ausgerichteten Tellchen. Je nach der Dicke des Teilchens und der Wellenlänge des eingestrahlten Lichtes können sich die an der Oberselte und der Unterselte des Teilchens reflektierten Strahlen durch Interferenz entweder verstärken oder auslöschen. Ein Verstärkung der reflektierten Strahlung tritt bei senkrechtem Strahlungseinfall ein, wenn

d = (2x - 1) L/4n

lst, wobei d die Dicke des Tellchens. x = 1, L_r die Wellenlänge der reflektierten Strahlung und n der Brechungsindex des Teilchens bei dieser Wellenlänge ist. Dagegen irln Auslöschung bzw. Abschwächung des reflektierten Lichtes ein, Wenn

$d = (x \cdot 1) L_1/2n$

ist, wobei hier x=2 gilt und L_t die Wellenlänge des Lichts ist, das in diesem Falle nicht reflektiert, sondern durchgelassen wird. Aus einer Verbindung der beiden Gleichungen ergibt sich

$L_r = 2 L_t$

[0030] Daraus folgt, daß bei einer bestimmten Schichtdicke d Licht der Wellenlänge L, em stärksten reflektiert wird und Licht der halb so großen Wellenlänge L. am stärksten durchgelassen wird. Die Dicke der Teilchen ist erfindungsgemäß so gewählt, deß das durch das Tellchen hindurchtretende Licht in den sichtbaren Bereich und das von dem Teilchen am stärksten reflektierte Licht in den infrarotbereich fällt, [0031]: Es sind verschiedene Pigmente bekannt, die das angegebene Verhältnis von Dicke und Brechungsindex erfüllen. Dazu gehören Titandioxid, z. B. vom Anatas-Typ; basisches Blaicarbonat oder Wismutoxychlorid. Besonders vorteilhaft ist Titandioxid vom Rutil-Typ, das auf Gilmmerteilchen oder ähnlichen blättchenförmigen Mineralstoffen in definierter Schichtdicke niedergeschlagen wurde.:Dieses Pigment ergibt lichtstreuende Beschichtungen, die für alle Arten von Dachverglasungen und Oberlichtern besonders gut geeignet sind. Anders als der Anatas-Typ greift dieses Pigment die Kunststoffmatrix nicht katalytisch an und ermöglich so witterungsbeständige, langlebige Produkte. Besonders geeignet da weniger bruchenfällig bei der Verarbeitung sind größenfrektlonierte Produkte, denen die Pigmentteil-

chen einen mittleren Durchmesser bzw. eine Komgröße von 5 bis 25 µm aufweisen. Die Messung kann mittels Laserbeugung erfolgen. Bevorzugt haben mindestens 95, bevorzugt 98 % der Teilchen eine Größe kleiner 25 µm. [0032] Bevorzugt setzt man IR-reflektierende Teilchen ein, bel denen das Trägerpigment, z. B. Glimmer, mit einer 90 bls 150 nm, bevorzugt 100 bls 140 nm dicken TIO2-Schicht beschichtet ist (Als Schichtdicke d gilt dann nur die

[0033] Geeignet sind auch IR-reflektierende Teilchen, bei denen das Trägerpigment mit alternierenden Schichten TiO2 Schicht, nicht die Unterlage aus Glimmer). von Metalloxiden beschichtet ist. DE 198 18 569 A1 beschreibt entsprechende mehrschichtige Interferenzpigmente, bestehend aus einem transparenten Trägermaterialien, die mit alternierenden Schichten von Metalloxiden mit niedriger und hoher Brechzahl beschichtet sind, wobei die Differenz der Brechzahl mindestens 0,1 beträgt. Auf diese Weise können z. B. Glimmerplättchen mit einer alternierenden Schicht aus TiO2/SIO2/TiO2 versehen sein, wobei die Summe der Schichtdicken im Bereich von 150 bis 300 nm liegen kann (Geeignet ist z.B. das handeleübliche Perigianzpigment AC 870, Hersteller Fa. Merck KGaA, Darmstedt, Deutschland)

Schlagzähes Polymethylmethecrylat

Schlagzähmodifiziertes Polymethylmethacrylat und dessen Herstellung ist z.B. aus EP-A 0 733 754 bekannt. Das schlagzähe Polymethylmethacrylat kann z. B. aufgebaut aus p1) 4 bis 30 Gew.-% einer Elastomerphase

aus p2) 70 bls 96 Gew.-% einer thermoplastischen Matrixphase aus Polymethylmethacrylat, das bis zu 20 Gew.-Tellen, bezogen auf 100 Gew.-Teile P, an geeigneten Comonomerantellen enthalten kann, wobel die Brechungsindices der Elastomerphase E und der Matrixphase M um maximal $n \le 0.02$ voneinander abwelchen und wobel die Summe von p1) + p2) 100 Gew.-% ausmacht.

[0036] Die Elastomerphase aus vernetzter Polymerphase ist aus 60 bis 99,9 Gew.-Teilen Alkylacrylat und/oder Arylacrylat, aus 0,1 bis 10 Gew.-Teilen geeigneten Vernetzungsmitteln und gegebenenfalls aus 0 bis 30 Gew.-Teilen an geeigneten monofunktionellen ethylenisch ungesättigten Monomeren aufgebaut.

[0037] Vorzugsweise werden als Alkylacrylate C₂ - C₁₀-Alkylacrylate eingesetzt, wie beispielsweise Ethylacrylat, Propylacrylat, iso-Propylacrylat, Amylacrylat, Hexylacrylat, Octylacrylat, Decylacrylat, sowie besonders bevorzugt Butylacrylat und 2-Ethylhexylacrylat. Bevorzugte Acrylate sind Phenylacrylat, 2-Phenylethylacrylat, 3-Phenyl-1-propylacrylat, 2-Phenoxyethylacrylat, sowie besonders bevorzugt Benzylacrylat. Die Vernetzungsmittel sind im allgemeinen Verbindungen mit mindestens zwei ethylenisch ungesättigten, radikalisch polymerisierbaren Resten. Als Vertreter für Verbindungen mit zwei ethylenisch ungesättigten, radikalisch polymerisierbaren Besten seien beisplelhaft genannt: (Meth)acrylester von Dlolen, wie beispielsweise Ethylenglykoldl(meth)acrylat oder 1,4-Butandioldl(meth)acrylat, aromatische Verbindungen, wie beispielsweise Divinylbenzol, sowie Verbindungen mit mindestens einer Allylgruppe, wie beispielsweise Allyl(meth)acrylat. Als Vernetzungsmittel mit drei oder mehr ethylenisch ungesättigten, radikalisch polymerisierbaren Resten seien beispielhaft Trialiylcyanurat, Trimethylolpropantri(meth)acrylat sowie Pentaerythritetra(meth)acrylat genannt. Weitere Beispiele hierzu werden beispielsweise in US-P

[0038] Die gegebenerfalls in 0 bis 30 Gew.-Teilen in der Elastomerphase enthaltenen Comonomeren, dienen vornehmlich der Angleichung des in der Regel niedrigeren Brechungsindex der Elastomerphase an denjenigen der Matrixphase M. Vorzugsweise werden also Compnomere mit vergleichsweise hohen Brechungs-indices gewählt werden, wie beispielsweise radikalisch polymerisierbare aromatische Verbindungen. Beispielhaft selen genannt: Vinyltoluol, Styrol oder α-Methylstyrol, die in solchen Mengen verwendet werden, daß sie die Witterungsbeetändigkeit des schlagzähen Polymethylmethacrylate nicht beeinträchtigen.

[0039] Die mit der Elastemerphase zumindest zu 5 Gew.-% kovalent verbundene Matrixphase M besteht aus einem Polymethylmethacrylat P, das aus 80 bis 100 Gew.-Teilen Methylmethacrylat-Einheiten aufgebaut ist, und welst eine Glasübergangstemperatur von wenigstens 70 °C auf. Weiterhin können im Polymethylmethacrylat 0 bis 20 Gew.-Teile weltere ethylenisch ungesättigte, radikalisch polymerislerbare Comonomereinheiten anwesend sein, vorzugsweise Alkyl(meth)acrylate mit 1 bis 4 Kohlenstoffetomen im Alkylrest. Das mittlere Molekulargewicht M_W des Polymethylmethacrylats beträgt günstigerweise zwischen 10⁴ und 10⁸, vorzugsweise zwischen 3 x 10⁴ und 5 x 10⁵ Dalton (zur Bestimmung von M_W vergleiche beispielsweise H.F. Mark et.al., Encyclopedia of Polymer Science and Engineering, 2nd Ed., Vol. 10, Seiten 1ff, J. Wiley, New York, 1989).

[0040] Vorzugsweise ist die Elastomerphase Bestandtell zwei- oder mehrstufiger Emulsionspolymerisate, die in der äußeren Hülle aus dem die Matrixphase bildenden Polymethylmethacrylate bestehen. Besonders bevorzugt sind Emulsionspolymerisate mit einem Wenigstens dreistufigen Aufbau, gebildet aus einem Kern aus Polymethylmethacrylat, einer ersten Schale S1 aus der Elastomerphase und einer zweiten Schale S2 aus Polymethylmethacrylat, wobel sich weltere Schalen entsprechend den Schalen S1 und S2 eiternierend anschließen können. Der Anteil der Emulsionspolymerisate am schlagzähen Polymethylmethacrylat beträgt zwischen 5 und 70 Gew.-%, vorzugsweise zwischen 10 und 50 Gew.-%, wobei die restlichen Gewichtsantelle von dem nicht in den Latextellchen enthaltenen Polymethylmethacrylat-Kunststoff ausgemacht werden.

[0041] Vorzugsweise wird das echlagzähe Polymethylmethacrylat durch Abmischen des Emulsionspolymerisats mit dem Polymethylmethacrylat hergestellt, wobei beispielsweise die Bestandteile gemischt werden und anschließend die Wasserphase und die Emulgatoren abgetrennt werden oder wobei zunächst des Emulsionspolymerisat aus der wäßrigen Phase isoliert wird und anschließend mit dem, beispielsweise durch kontinuierliche Substanzpolymerisation hergestellten Polymethylmethacrylat in der Schmeize gemischt wird. Insgesamt sollen die Latextellchen, die das Emulsionspolymerisat bilden, einen Durchmesser zwischen 0,1 und 3 µm, bevorzugt zwischen 0,15 und 1 µm aufweisen. Prinzipiell ist der Aufbau solcher Latexteilchen und die Isolierung des Emulsionspolymerisats für zweistufige Emulsionspolymerisate beispielsweise in EP-Patent 0 033 999 (= US-Patent 4,543,383) und für dreistufige Emulsionspolymerisate beispielsweise in EP-Patent 0 113 925 (= US-Patent 4,513,118) beschrieben. Bei der wäßrigen Emulsionspolymerisation arbeitet man zweckmäßigerweise im neutralen oder leicht eauren pH-Bereich, wobei der Verwendung langkettiger Aikylsulfate bzw. Alkylsulfonate als Emulgatoren günstig ist. Als Polymerisationsinitiatoren dienen zweckmäßig die einschlägig bekannten Azoverbindungen bzw. organische oder enorganische Peroxide, wie beiepieleweise Persulfate, die im aligemeinen in Mengen zwischen 10-3 und 1 Gew.-%, bezogen auf die Monomeren, verwendet werden: Zur Einstellung des zuvor beschriebenen Molekulargewichts Mw des im Emulsionspolymerisat anwesenden Polymethylmethacrylats dienen die einschlägig bekannten Molekulargewichtsregler, wie beispielsweise Mercaptoverbindungen, wie 2-Ethylhexylthioglykolat oder tert.-Dodecylmercaptan.

[0042] Besonders bevorzugt sind solche Emulsionspolymerisate, die im einem Extruder coaguliert und entwässert

20

werden. Die Schmelze wird dabei in der Entwässerungszone des Extruders in mehrere Abschnitte unterteilt, die jeweils in voneinander getrennten Schneckengängen gefördert werden. Die Schmelzephase wird dabei in wenigstens einem dieser Schneckengänge im Einzugsspalt der Doppelschnecke unter Bildung eines örtlich eng begrenzten Druckgradienten zu einem zusammenhängenden Schmelzekuchen gestaut. Dabei wird das Wasser vor der Grenze des Schmelzekuchens unter der Wirkung der Schwerkraft derart nach unten durch wenigstens eine Abzugsöffnung abfließen gelassen, daß der Schmelzekuchen nicht mit einer zusammenhängenden Wasserphase in Berührung steht. Dadurch werden die im Wasser enthaltenen Zusatzstoffe und Verunreinigungen effektiv entfernt, so das ein besonders witterungsstabiles nicht zur Vergilbung neigendas Material erhalten wird (s. dazu EP-A 0 683 028 und als zweistufiges Verfahren DE 197 18 597 C1).

Kunststoffkörper

10

[0043] Kunststoffkörper, herstellbar nach dem erfindungsgemäßen Verfahren, bestehend aus der verfahrensgemäß erhaltenen Kunststoffmischung, welsen eine Hagelbeständigkeit in der Hagelschlagprüfung nach SIA V280 (Schweizer Norm SN Bauwesen 564 280, Ausgabe 1996, Prüfung 9, Test modifiziert durch die Verwendung mit Polyamidkugeln mit ca. 20 mm Durchmesser und Durchführung ohne Eisschuppen) von mindestens 4 J, bevorzugt mindestens 4,5 J, besonders bevorzugt mindestens 5 J. Die Hagelbeständigkeit H₂₀ ist die niedrigste gemessene Energie in [J], die mit 20mm Kugeln noch einen Bruch der Probe verursacht.

[0044] Die Selektivitätskennzahl SKZ T/g s.o. nach DIN 67 507 beträgt mehr als 1,15, bevorzugt mindestens 1,2 oder 1,3 bis : 1,4 auf. (T = Lichttransmissionsgrad für Tageslicht (Normlichtart D65) τ_{D65}, g = Gesamtenergiedurchlaßgrad, SKZ = Verhältnis T/g bzw. τ_{D65}/g).

[0045] Der Kunststoffkörper kann ganz oder tellweise aus der Kunststoff-Mischung bestehen. Bevorzugt handelt es sich um eine flache Platte oder einen Hohlkörper, insbesondere eine Stegmehrfachplatte, bevorzugt eine Stegdreifachoder Stegvierfachplatte, besonders bevorzugt eine Stegdoppelplatte. Auch andere Geometrien wie z. B. Stegplatten mit schrägen Stegen, sogenannte Fachwerkplatten, sind möglich.

[0048] Der Kunststoffkörper kann ganz aus der Kunststoff-Mischung bestehen und z. B. die Form einer Stegdoppelplatte haben. Dies hat den Vorteil, daß relativ gute SKZ-Werte erhalten werden können. Bei Stegdreifach- oder Stegvierfachplatten, die ganz aus der Kunststoff-Mischung bestehen, ist die SKZ in der Regel schlechter als bei Stegdoppelplatten, da der Lichttransmissionsgrad für Tageslicht (T bzw. τ_{D65}) hier stärker abfällt als die Gesamtenergiedurchlaßgrad für Strahlungsenergie (g) und das Verhältnis T/g somit abnimmt.

[0047] Der Kunststoffkörper kann auch nur teilweise aus der Kunststoff-Mischung bestehen, wobei der teilweise Anteil der coextrudierte Gurt einer Stegmehrfachplatte, mit einer Dicke von 1 bis 6, bevorzugt 2 bis 4 mm sein kann. Dies hat den Vorteil, daß praktisch beliebige Stegmehrfachplatten Stegdreifach- oder Stegvierfachplatten mit gleich guter SKZ und Hagelschlagbeständigkeit realleiert werden können. Dabel ist der Gurt solcher Platten ausreichend dick, um die gewühschten SKZ-Werte auch mit niedrigen Konzentrationen von IB-reflektierenden Teilchen zu erhalten. [0048] Der Kunststoffkörper kann zweckmäßigerweise je nach Verwendungzweck z. B. einen Lichttransmissionsgrad für Tageslicht (T bzw. TDes) im Bereich von 10 bis 70, bevorzugt 15 bis 55, z. B. 20 bis 40 % aufweisen.

[0049] Die bevorzugte Verwendung des Kunststoffkörpers erfolgt als Bedachungs- oder Fassadenelement, z. B. für

Gewächshaus- oder Wintergärtenbedachungen oder für Lichtbänder in Treppenhäusern etc..

[0050] Von der dem Licht zugewandten Seite welsen die erfindungsgemäßen Kunststoffkörper einen rosa, perimutt-

[0050] Von der dem Licht zugewandten Seite weisen die enindengsgenaben führen zusten für der Seite weisen die enindengsgenaben führen ausgerüsteten Kunststoffkörähnlich glänzenden Farbeindruck auf, wie er auch von handelsüblichen IR-reflektierend ausgerüsteten Kunststoffkörpern bekannt ist. In der Durchsicht gegen das Licht erhält man einen grünlichen Farbeindruck. In vielen Fällen möchte
man diesen grünlichen Farbeindruck mildern, Indem man ein lichtstreuendes Pigment, z. B. ein Weißpigment, z. B.
Bariumsulfat, in Mengen von 0,5 bis 5 Gew.-% zusetzt. Die hat den technischen Vorteil, daß der Blendeffekt bei durchscheinender Sonne gemildert wird, indem das Licht gestreut wird.

[0051] Überraschenderwelse wurde auch gefunden, daß die Hagelschlagbeständigkeit nicht abnimmt, sogar zunehmen kann, wenn ein Weißpigment, z. B. Bariumsulfat (BaSO₄), in Kombination mit Schlagzähmodifizierer und IR-reflektierendem Pigment vorliegt. Bevorzugt stellt man das Weißpigment, wie auch das IR-reflektierende Pigment als konzentrierte Vormischung in Granulatform, enthaltend z. B. 10 bis 30 Gew.-% Weißpigment, bereit und fügt es während des Extrusionsverfahrens zur Herstellung der erfindungsgemäßen Kunststoffkörper hinzu. Man kann das Weißpigment jedoch auch in Pulverform beim Extrusionsvorgang zugeben.

BEISPIELE

5 Beispiel 1:

[0052] Herstellung einer Vormischung in Grenulatform aus einer niedrigviskosen Polymethylmethacrylat-Schmelze und IR-reflektierendem Pigment

[0053] Die Vormischung wird hergestellt, indem 25 Gew.-% des Pigments Iriodin® 9223, Rutil Perliia (Hersteller Fa. Merck KGaA, Darmstadt, Germany) in die Schmelze eines Polymerisats aus 91 Gew.-% Methylmethacrylat und 9 Gew.-% Methylacrylat bei 300 °C einarbeitet. Dabei wird das Polymerisat in einem gleichläufigen Doppelschnecken-extruder (D = 34, Modell Fa. Leistritz) geschmolzen und gefördert. Die Pigmentzugabe erfolgt über eine Seiteneinspelsung, drucklos in einer drucklosen nicht scherenden Extruderzone über ein volumetrisch arbeitendes Schneckendosiersystem. Die Granulierung zu Granulat mit einer Länge von 2,5 bis 3,5 mm und einem Durchmesser von 2 bis 3 mm erfolgt bei 80 °C (Oberflächentemperatur).

Beispiel 2:

10 .

15

[0054] Herstellung von 16 mm Stegdoppelplatten aus der Vormischung aus Belspiel 1 und schlagzähmodifiziertem Polymethylmethacrylat.

a) Schlagzähmodifiziertes Polymethylmethacrylat

[0055] Schlagzähmodifiziertes Polymethylmethacrylat mit einer Polymermatrix aus einem Polymerisat aus 97 Gew.-% Methylmethacrylat und 3 Gew.-% Methylactylat mit 15 Gew.-% Anteil an Polybutylacrylat, erhalten durch Abmischen von 64 Gew.-% Polymethylmethacrylat mit 36 Gaw.-% eines Kern-Schale-Emulsionspolymerisats der Zusammensetzung 20 Gew.-Teile vernetzter Polymethylmethacrylat-Kem; 44 Gew.-Teile vernetztes Polybutylacrylat-co-Styrol, das den selben Brechungsindex wie Polymermatrix aufwelst, als erste Schale sowie 36 Gew.-Teile Polymethylmethacrylat als zweite Schale (Entsprechende Emulsionspolymerisate können z. B. gemäß der EP-A 113 924 erhalten werden). [0056] Anschließend werden 16 mm dicke Stegdoppelplatten durch Extrusion hergestellt, indem das Granulat des schlagzähmodifizierten Polymethylmethacrylats und das Granulat der Vormischung aus Beleplel 1 mit dem IR-reflektierenden Pigment im Verhältnis 133 : 1 gemischt werden und in einem Doppelschneckenextruder bei etwa 240 bis 260 °C durch eine Extrusionsdüse für eine Stegdoppelplatte extrudiert werden. Das Extrudat wird nach dem Austritt aus der Extrusionsdüse in einer Vakuumkelibrierung stabilisiert und abgekühlt.

Beispiel 3 (erfindungegemäß):

50 [0057] Stegdoppelplatte aus schlagzähem Polymethylmethacrylat mit Weißpigment (BaSO₄). Der Zusatz des IRreflektierenden Pigments erfolgt in Granulatform der beschriebenen Vormischung. [0058] Als Weißpigment wurde BaSO₄, enthalten zu 20 Gew.-% in einem Polymerisat aus 97 Gew.-% Methylmethacrylat und 3 Gew.-% Methylacrylat in einer Endkonzentration von 2 Gew.-% zugegeben.

35 Belapiel 4 (erfindungsgemäß):

[0059] Stegdoppelplatte aus schlagzähem Polymethylmethacrylat ohne Welßpigment. (farblos). Der Zusatz des IRreflektierenden Pigments erfolgt in Granulatform der beschriebenen Vormischung.

40 Vergleichsbeispiel 5:

45

[0060] Stegdoppelplatte aus schlagzähem Polymethylmethacrylat mit Welßpigment (ohne IR-Pigment).
[0061] Als Welßpigment wurde BaSO₄, enthalten zu 20 Gew.-% in einem Polymensat aus 97 Gew.-% Methylacrylat in einer Endkonzentration von 2 Gew.-% zugegeben.

Vergleichsbeispiel 6:

[0062] Stegdoppelplatte aus schlagzähem Polymethylmethacrylat mit Welßpigment. Der Zusatz des IR-reflektierenden Pigments erfolgt durch Zugabe als Schüttgut (in trockener Form, ohne eine Vormischung) zur Schmelze des schlagzähmodifizierten Polymethylmethacrylats.

[0063] Die nachstehende Tabelle 1 fast die Eigenschaften der Stegdoppelplatten aus den Bespielen 3 bis 6 zusammen:

Tabelle 1

sp.	IR-Pigment- Zugebe aus Vormischung	IR-Pigment- Zugabe ohne Vormischung	Welßpigment	т _{D65} [%]	g [%]	SK Z = τ _{D65} /g	Hagal H ₂₀ [J]	
		-	+.	47,3	38,0	1,24	4,4	
				52,2	39,7	1,31	7,3	
·	*		+	76,0	72.9	1,04	2,9	
				26.7	33,8	0,79	3,9	
	5 5	Zugebe aus Vormischung	Zugebe aus Vormischung + - - - - - - - - - - - -	Zugabe aus Vormischung Vormischung + - + - + - + - + - + - + - + - + - +	Zugebe aus Vormischung Vormischung + 47,3 + 52,2 76,0	Zugebe aus Vormischung	TR-Pigment Zugabe aus Zugabe ohne Vormischung Vo	

Beispiel 7

5 .

10

25

35

45

50

55

15 [0064] Effekt der Schmelzetemperatur bei der Herstellung einer Vormischung, enthaltend IR-reflektlerendes Pigment [0065] Eine Vormischung wird enalog zu Beispiel 1 hergestellt mit dem Unterschied, daß die Schmelzetemperatur bei der Einarbeitung des Pigments nur 265 °C beträgt.

[0066] Die Granulate aus Beispiel 1 und 7 werden geschmolzen und In dünner Schicht mikroskopisch begutachtet. [0067] Zusätzlich wird die Schmetzviskosität nach DIN 54 811, Verfahren B 220 °C /5 MPa (Düse L/D = 4/1) bestimmt. [0067] Zusätzlich wird die Schmetzviskosität nach DIN 54 811, Verfahren B 220 °C /5 MPa (Düse L/D = 4/1) bestimmt. [0068] Die Granulate werden in einem Extruder geschmolzen und in einem Coextrusionsverlahren (s. z. B. EP-B Die Granulate werden in einem Extruder geschmolzen und in einem Coextrusionsverlahren (s. z. B. EP-B 548 822, Insbesondere Beispiel 4) als ca. 30 μm dicke Coextrusionschilchten auf gleichzeitig extrudierte 16 mm dicke Stegdoppelplatten aus Polymethylmethacrylat aufgetragen. Die Selektivitätskennzahlen (SKZ = T/g bzw τ_{D65}/g) der erhaltenen Platten nach DiN 67 507 werden bestimmt.

[0069] Das Ergebnis ist in der nachstehenden Tabelle 2 dargestellt.

Tabelle 2:

	4	7		
Beispiel		265 °C		
Schmelzetemperatur bei Herstellung der Vormischung	300 °C			
Mikroskopie	Nur wenig Pigmentbruch sichtbar	deutlich mehr Pigmentbruch als in Beispiel 1, viel Feinstantelle, Pigmente verrundet		
Schmelzviskosítát nach DIN 54 811, Verfahren B 220 °C / 5 Mpa Düse L/D = 4/1	717 Pas ::	935 Pas		
$SKZ = \tau_{D8S}/g$	1,36	1,24		

Patentansprüche

 Verfahren zur Herstellung eines lichtdurchlässigen, IR-reflektierenden Kunststoffkörpers, bestehend ganz oder zumindest teilweise aus einem schlagzähen thermoplastischen Kunststoff, enthaltend 0,01 bis 2 Gew.-% an IRreflektierenden Teilchen aus, mit einem Metalloxid beschichteten blättchenförmigen Trägerpigmenten, mittels Verarbeitung einer Kunststoffmischung durch Extrusion oder Coextrusion,

daß man zunächst eine Vormischung von 5 bis 40 Gew.-% der IR-reflektierenden Teilchen mit einem niedrigviskosen thermoplastischen Kunststoff erzeugt, indem man die IR-reflektierenden Teilchen mit der Schmelze des
niedrigviskosen thermoplastischen Kunststoffs bei einer Temperatur von mindestens 280 °C in einer drucklosen,
nicht acherenden Zone eines Doppelschnecken-Extruders vermischt, extrudiert und in Granulatform überführt und
anschließend das Granulat direkt oder als Schmelze mit dem Granulat oder der Schmelze eines schlagzähmodifizierten Polymethylmethacrylats, bestehend aus einer Polymermatrix und einem Schlagzähmodifizierungsmittel,
in einem Extruder vermischt, die Kunststoff-Mischung extrudiert oder zusammen mit einer weiteren Schmelze
eines thermoplastischen Kunststoffs in der gewünschten Form coextrudiert und nach den Abkühlen des Extrudats
den gewünschten Kunststoffkörper erhält.

2: Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß man von der Vormischung ein Granulat erzeugt,

25

30

35

EP 1 256 437 A1

welches durch Abschlag des Extrudat bei einer Temperatur von mindestens 50 °C erhalten wird.

- 3. Verfahren nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß man IR-reflektierende Teilchen einsetzt, bei denen das Trägerpigment mit einer 90 bis 150 nm dicken TiO2-Schicht beschichtet ist.
- 4. Verfahren nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bls 3, daß man ein IR-reflektlerende Telichen einsetzt, bei denen das Trägerpigment mit alternierenden Schichten von Metalloxiden beschichtet ist
- 5. Verfahren nach Anspruch 4, dadurch gekennzeichnet, daß die alternierenden Schichten von Metalloxiden aus TiO₂ /SiO₂/TiO₂ mit einer Summe der Schichtdicken von 150 bis 300 nm bestehen.
 - 6. Verfahren nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß man iR-reflektierende Teilchen aus mit einer 90 bis 150 nm dicken TiO₂-Schicht versehenen Glimmerplättehen einsetzt.
- 7. Kunststoffkörper herstellbar nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, daß er eine Hagelbeständigkeit in der Hagelschlagprüfung nach SIA V280 von mindestens 4 J und eine Selektivitätskennzahl SKZ T/g nach DIN 67 507 von mehr als 1,15 aufweist.
- 8. Kunststoffkörper nach Anspruch 7, dadurch gekennzeichnet, daß zusätzlich ein Weißpigment in einer Menge von 0,5 bls 5 Gew.-% enthalten ist.
 - 9. Kunststoffkörper nach Anspruch 7 oder 8, dadurch gekennzeichnet, daß er ganz oder teilweise aus der Kunststoff-Mischung gemäß den Ansprüchen 1 bis 6 besteht und daß es sich um eine flache Platte oder einen Hohlkörper, Insbesondere eine Stegmehrfachplette, bevorzugt eine Stegdoppelplatte, handelt.
 - 10. Kunststoffkörper nach Anspruch 9, dadurch gekennzeichnet, daß er ganz aus der Kunststoff-Mischung gemäß den Ansprüchen 1 bis 6 besteht und die Form einer Stegdoppelplatte hat.
 - 11. Kunststoffkörper nach Anspruch 10, dedurch gekennzeichnet, daß er teilweise aus der Kunststoff-Mischung gemäß den Ansprüchen 1 bis 5 besteht, wobei der teilweise Anteil der coextrudierte Gurt einer Stegmehrfachplatte ist.
 - 12. Verwendung eines Kunststoffkörpers nach einem der Ansprüche 7 bis 11 als Bedachungs- oder Fassadenelement.



EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung EP no no 7543

1	EINSCHLÄGIGE DOKL		Berilft.	KLASSIFIKATION DER
ategorie	Kennzeichnung des Dokumente mit A der നുള്ളലില്ലെ Teile	Authorian subjects	Anspruch	ANMELDUNG (ELCI)
,	US 4 057 607 A (SOEHNGEN 8. November 1977 (1977-11 * Spalte 1, Zeile 21 - Zei * Spalte 2, Zeile 1 - Zei * Spalte 2, Zeile 37 - Sp * * Spalte 4, Zeile 24 - Zei * Ansprüche; Abbildung *	1-12	B29C70/58 B29C47/50 B29C47/00 C0BJ3/22	
'	EP 0 733 754 A (ROEHM GMB 25. September 1996 (1996- * das ganze Dokument *	H) 09-25)	1-12	•
1	DE 25 44 245 A (ROEHM GMB 14. April 1977 (1977-04-1 * das ganze Dokument *	ዘ ን 4)	1-12	
	DE 27 19 170 A (DYNAMIT N 2. November 1978 (1978-11 ÷ Ansprüche +	OBEL AG) -02)	1-12	
ı.A	<pre># Beispiel 1 * * Abbildungen 1-3 * EP 0 548 822 A (ROEHM GMB</pre>	.H)	1,7	RECHERCHERTE (Int.Cl.7) B29C C08J
-	30. Juni 1993 (1993-06-30 + Seite 5, Zeile 40 - Zei +	1)	:	
		. •		·
	•	· · ·		
	•			
Dervo	tjaganda Bacherchanberich) wurde für alle	→ Patenzansprüche erstelli		
, _	Recharchancet	Absorbuication del Recherche		Prider
	DEN HAAG	30. Mai 2002	Jen	isen, K
X; vòn î Y; von î A; tectv	TEGORIE DER GENANNTEN DOKUMENTE Describerer Bedeutung alleit betrechtet ren Verbindung mit einer ren Verbindnichung denschoen Kalegorie renbysicher Hintergrund rechtfiliche Offenbarung	E: àtjeres Patentide nach dem Anthé D: in der Anmedus L: àus anderen Gri	njameni, tab jedi idedalum yerbir ng angefilhikas Di isalan angefilhika isalan angefilhik	rillicht worden ist

ANHANG ZUM EUROPÄISCHEN RECHERCHENBERICHT ÜBER DIE EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG NR.

EP 02 00 7543

In diesem Anhang sind die Mitglieder der Patentfamilien der Im obengenannten europäischen Recherchenbericht angeführten Patentrokumente angegeben. Die Angaben über die Familienmitglieder entsprechen dem Stand der Datel des Europäischen Patentamte am Diese Angaben dienen nur zur Unterrichtung und erfolgen ohne Gewähr.

30-05-2002

S 4057607 A 08-11-1977 KEINE P 0733754 A 25-09-1996 DE 29504997 U1 01-06-1995 AT 171994 T 15-10-1998 BR 9601100 A 06-01-1998 CA 2172576 A1 25-09-1996 DE 59600636 D1 12-11-1998 EP 0733754 A2 25-09-1996 ES 2123308 T3 01-01-1999 EP 0733754 A2 25-09-1996 ES 2123308 T3 01-01-1999 US 6110561 A 29-08-2000 AT 359720 B 25-11-1980 AT 359720 B 25-11-1980 CA 1085205 A1 09-09-1980 CA 1085205 A1 09-09-1980 FR 2326549 A1 29-04-1977 IT 1069666 B 25-03-1985 NL 7610912 A 05-04-1977 US 4090773 A 23-05-1978 PL 206411 A1 29-01-1979 O548822 A 30-06-1993 AT 139034 T 15-06-1996 DK 548822 T3 29-07-1996 EP 0548822 T3 29-07-1996 EP 054882	භාරි	łn Recherchenbi peführtes Patento	ericht okument	Datum der Veröffentlichung		Mtglied(er) Patentram	der Ma	Datum der Veröffentlich
AT 171994 T 15-10-1998 BR 9601100 A 06-01-1998 CA 2172576 A1 25-09-1996 DE 59600636 D1 12-11-1998 DK 733754 A2 25-09-1996 EP 0733754 A2 25-09-1996 ES 2123308 T3 01-01-1999 US 6110561 A 29-08-2000 E 2544245 A 14-04-1977 DE 2544245 A1 14-04-1977 AT 359720 B 25-11-1980 AT 515776 A 15-04-1980 CA 1085205 A1 09-09-1980 FR 2326549 A1 29-04-1977 IT 1069666 B 25-03-1985 NL 7610912 A 05-04-1977 US 4090773 A 23-05-1978 E 2719170 A 02-11-1978 DE 2719170 A1 29-01-1979 D 20548822 A 30-06-1993 AT 139034 T 15-06-1996 D 59206491 D1 11-07-1996 D 59206491 D1 11-07-1996 D 59206491 D1 11-07-1996 D 548822 T3 29-07-1996 EP 0548822 A2 30-06-1993	บร	4057607	A	08-11-1977	KEINE			
AT 171994 T 15-10-1998 BR 9601100 A 06-01-1998 CA 2172576 A1 25-09-1996 DE 59600636 D1 12-11-1998 DK 733754 A2 25-09-1996 ES 2123308 T3 01-01-1999 US 6110561 A 29-08-2000 E 2544245 A1 14-04-1977 AT 359720 B 25-11-1980 AT 515776 A 15-04-1980 CA 1085205 A1 09-09-1980 FR 2326549 A1 29-04-1977 IT 1069666 B 25-03-1985 NL 7610912 A 05-04-1977 US 4090773 A 23-05-1978 E 2719170 A 02-11-1978 DE 2719170 A1 29-01-1979 PL 206411 A1 29-01-1979 O 0548822 A 30-06-1993 AT 139034 T 15-06-1996 DK 548822 T3 29-07-1996 DK 548822 T3 29-07-1996 EP 0548822 A2 30-06-1993	FP-	0733754	Α	25-09-1996	DE	29504997	บา	01-06-1995
BR 9501100 A 06-01-1998 CA 2172576 A1 25-09-1996 DE 59600636 D1 12-11-1998 DK 733754 T3 21-06-1999 EP 0733754 A2 25-09-1996 ES 2123308 T3 01-01-1999 US 6110561 A 29-08-2000 E 2544245 A 14-04-1977 DE 2544245 A1 14-04-1977 AT 359720 B 25-11-1980 AT 515776 A 15-04-1980 CA 1085205 A1 09-09-1980 FR 2326549 A1 29-04-1977 TT 1069666 B 25-03-1985 NL 7610912 A 05-04-1977 US 4090773 A 23-05-1978 E 2719170 A 02-11-1978 DE 2719170 A1 02-11-1978 PL 206411 A1 29-01-1979 O 548822 A 30-06-1993 AT 139034 T 15-06-1996 DK 548822 T3 29-07-1996 EP 0548822 A2 30-06-1993	F.	67 557 54		LO TO MAPON,		171994	T	15-10-1998
CA 2172576 A1 25-09-1996 DE 59600636 D1 12-11-1998 DK 733754 T3 21-06-1999 EP 0733754 A2 25-09-1996 ES 2123308 T3 01-01-1999 US 6110561 A 29-08-2000 E 2544245 A 14-04-1977 DE 2544245 A1 14-04-1977 AT 359720 B 25-11-1980 AT 515776 A 15-04-1980 CA 1085205 A1 09-09-1980 FR 2326549 A1 29-04-1977 IT 1069666 B 25-03-1985 NL 7610912 A 05-04-1977 US 4090773 A 23-05-1978 E 2719170 A 02-11-1978 DE 2719170 A1 29-01-1979 PL 206411 A1 29-01-1979 O 0548822 A 30-06-1993 AT 139034 T 15-06-1996 DK 548822 T3 29-07-1996 EP 0548822 A2 30-06-1993				ı		— : —-		06-01-1998
DE 59600636 D1 12-11-1998 DK 733754 T3 21-06-1999 EP 0733754 A2 25-09-1996 ES 2123308 T3 01-01-1999 US 6110561 A 29-08-2000 E 2544245 A 14-04-1977 DE 2544245 A1 14-04-1977 AT 359720 B 25-11-1980 AT 515776 A 15-04-1980 CA 1085205 A1 09-09-1980 FR 2326549 A1 29-04-1977 IT 1069666 B 25-03-1985 NL 7610912 A 05-04-1977 US 4090773 A 23-05-1978 E 2719170 A 02-11-1978 DE 2719170 A1 29-01-1979 PL 206411 A1 29-01-1979 0 0548822 A 30-06-1993 AT 139034 T 15-06-1996 DK 548822 T3 29-07-1996 DK 548822 T3 29-07-1996 EP 0548822 A2 30-06-1993			•					25-09-1996
DK 733754 T3 21-06-1999 EP 0733754 A2 25-09-1996 ES 2123308 T3 01-01-1999 US 6110561 A 29-08-2000 E 2544245 A1 14-04-1977 AT 359720 B 25-11-1980 AT 515776 A 15-04-1980 CA 1085205 A1 09-09-1980 FR 2326549 A1 29-04-1977 IT 1069666 B 25-03-1985 NL 7610912 A 05-04-1977 US 4090773 A 23-05-1978 E 2719170 A 02-11-1978 DE 2719170 A1 02-11-1978 PL 206411 A1 29-01-1979 O 548822 A 30-06-1993 EP 0548822 T3 29-07-1996 EP 0548822 A2 30-06-1993								12-11-1998
EP 0733754 A2 25-09-1996 ES 2123308 T3 01-01-1999 US 6110561 A 29-08-2000 E 2544245 A 14-04-1977 DE 2544245 A1 14-04-1977 AT 359720 B 25-11-1980 AT 515776 A 15-04-1980 CA 1085205 A1 09-09-1980 FR 2326549 A1 29-04-1977 IT 1069666 B 25-03-1985 NL 7610912 A 05-04-1977 US 4090773 A 23-05-1978 E 2719170 A 02-11-1978 DE 2719170 A1 02-11-1978 PL 206411 A1 29-01-1979 9 0548822 A 30-06-1993 AT 139034 T 15-06-1996 DK 548822 T3 29-07-1996 DK 548822 T3 29-07-1996 EP 0548822 A2 30-06-1993								21-06-1999
ES 2123308 T3 01-01-1999 US 6110561 A 29-08-2000 US 6110561 A 29-08-2000 E 2544245 A1 14-04-1977 AT 359720 B 25-11-1980 AT 515776 A 15-04-1980 CA 1085205 A1 09-09-1980 FR 2326549 A1 29-04-1977 IT 1069666 B 25-03-1985 NL 7610912 A 05-04-1977 US 4090773 A 23-05-1978 E 2719170 A1 02-11-1978 PL 206411 A1 29-01-1979 O 548822 A 30-06-1993 AT 139034 T 15-06-1996 DK 548822 T3 29-07-1996 EP 0548822 A2 30-06-1993							· ·	25-09-1996
US 6110561 A 29-08-2000 E 2544245 A 14-04-1977 DE 2544245 A1 14-04-1977 AT 359720 B 25-11-1980 AT 515776 A 15-04-1980 CA 1085205 A1 09-09-1980 FR 2326549 A1 29-04-1977 IT 1069666 B 25-03-1985 NL 7610912 A 05-04-1977 US 4090773 A 23-05-1978 E 2719170 A 02-11-1978 DE 2719170 A1 02-11-1978 PL 206411 A1 29-01-1979 O 548822 A 30-06-1993 AT 139034 T 15-06-1996 DK 548822 T3 29-07-1996 EP 0548822 A2 30-06-1993								01-01-1999
AT 359720 B 25-11-1980 AT 515776 A 15-04-1980 CA 1085205 A1 09-09-1980 FR 2326549 A1 29-04-1977 IT 1069666 B 25-03-1985 NL 7610912 A 05-04-1977 US 4090773 A 23-05-1978 E 2719170 A 02-11-1978 DE 2719170 A1 02-11-1978 PL 206411 A1 29-01-1979 O 548822 A 30-06-1993 AT 139034 T 15-06-1996 DE 59206491 D1 11-07-1996 DK 548822 T3 29-07-1996 EP 0548822 A2 30-06-1993		•					-	
AT 359720 B 25-11-1980 AT 515776 A 15-04-1980 CA 1085205 A1 09-09-1980 FR 2326549 A1 29-04-1977 IT 1069666 B 25-03-1985 NL 7610912 A 05-04-1977 US 4090773 A 23-05-1978 E 2719170 A 02-11-1978 DE 2719170 A1 02-11-1978 PL 206411 A1 29-01-1979 O 548822 A 30-06-1993 AT 139034 T 15-06-1996 DE 59206491 D1 11-07-1996 DK 548822 T3 29-07-1996 EP 0548822 A2 30-06-1993	DF	2544245	A	14-04-1977	DE	2544245	Al	14-04-1977
AT 515776 A 15-04-1980 CA 1085205 A1 09-09-1980 FR 2326549 A1 29-04-1977 IT 1069666 B 25-03-1985 NL 7610912 A 05-04-1977 US 4090773 A 23-05-1978 E 2719170 A 02-11-1978 DE 2719170 A1 02-11-1978 PL 206411 A1 29-01-1979 O 548822 A 30-06-1993 AT 139034 T 15-06-1996 DE 59206491 D1 11-07-1996 DK 548822 T3 29-07-1996 EP 0548822 A2 30-06-1993		2511245		_, , , , _, ,	AT	359720	В	25-11-1980
CA 1085205 A1 09-09-1980 FR 2326549 A1 29-04-1977 IT 1069666 B 25-03-1985 NL 7610912 A 05-04-1977 US 4090773 A 23-05-1978 PL 206411 A1 02-11-1978 PL 206411 A1 29-01-1979 O548822 A 30-06-1993 AT 139034 T 15-06-1996 DK 548822 T3 29-07-1996 EP 0548822 A2 30-06-1993		•				515776	A	
TT 1069666 B 25-03-1985 NL 7610912 A 05-04-1977 US 4090773 A 23-05-1978 E 2719170 A 02-11-1978 DE 2719170 A1 02-11-1978 PL 206411 A1 29-01-1979 O 548822 A 30-06-1993 AT 139034 T 15-06-1996 DE 59206491 D1 11-07-1996 DK 548822 T3 29-07-1996 EP 0548822 A2 30-06-1993						1085205	Al	09-09-1980
NL 7610912 A 05-04-1977 US 4090773 A 23-05-1978 E 2719170 A 02-11-1978 DE 2719170 A1 02-11-1978 PL 206411 A1 29-01-1979 O 548822 A 30-06-1993 AT 139034 T 15-06-1996 DE 59206491 D1 11-07-1996 DK 548822 T3 29-07-1996 EP 0548822 A2 30-06-1993		•	•	•	FR			
US 4090773 A 23-05-1978 E 2719170 A 02-11-1978 DE 2719170 A1 02-11-1978 PL 206411 A1 29-01-1979 O 548822 A 30-06-1993 AT 139034 T 15-06-1996 DE 59206491 D1 11-07-1996 DK 548822 T3 29-07-1996 EP 0548822 A2 30-06-1993					II			
2719170 A 02-11-1978 DE 2719170 A1 02-11-1978 PL 206411 A1 29-01-1979 0548822 A 30-06-1993 AT 139034 T 15-06-1996 DE 59206491 D1 11-07-1996 DK 548822 T3 29-07-1996 EP 0548822 A2 30-06-1993				•	NL			-
PL 206411 A1 29-01-1979 0548822 A 30-06-1993 AT 139034 T 15-06-1996 DE 59206491 D1 11-07-1996 DK 548822 T3 29-07-1996 EP 0548822 A2 30-06-1993					ת את	4090773	A	23-05-1978
0548822 A 30-06-1993 AT 139034 T 15-06-1996 DE 59206491 D1 11-07-1996 DK 548822 T3 29-07-1996 EP 0548822 A2 30-06-1993	DE	2719170	A	02-11-1978				
DE 59206491 D1 11-07-1996 DK 548822 T3 29-07-1996 EP 0548822 A2 30-06-1993								
DK 548822 T3 29-07-1996 EP 0548822 A2 30-06-1993	EP	0548822	Α	30-06-1993				
EP 0548822 A2 30-06-1993								_
							•	
E2 2009380 13 01 10 1390						· ·		• •
		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·			£5	2009350		01-10-1990
			•	•		•		•
			•					
		•	•	,		•		
				•	•			
				•	•		•	
			•		•			
			,					
	•		ı	•		•		•
				•				
			•				•	
, I				•				
				•			•	

Für nühere Einzelheiten zu diesem Anhang : siebe Amteblatt des Europäischen Patentamts, Nr.12/82

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

2010013 111 1110 11110 20 111010 000 000 00 111010 00 00 1110 111010 00 0
☐ BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FADED TEXT OR DRAWING
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.